Searching PAJ Page 1 of 1

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 2005-089225

(43)Date of publication of application: 07.04.2005

(51)Int.Cl. C016 53/00 H01M 4/58

(21)Application number : 2003-323426 (71)Applicant : SEIMI CHEM CO LTD

(22)Date of filing: 16.09.2003 (72)Inventor: KAZUHARA MANABU

MIHARA TAKUYA YAJIMA SUMITOMO UEDA KOICHIRO WAKASUGI YUKIMITSU

(54) PRODUCTION METHOD OF LITHIUM-NICKEL-COBALT-MANGANESE-ALUMINUM-CONTAINING COMPLEX OXIDE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for producing a positive electrode active material for a lithium secondary battery having a wide usable voltage range, a high charge/discharge cycle durability, high capacity, and high safety, by a simple and easy process using an easily obtainable lithium source.

SOLUTION: An R-3m rhombohedral-structured lithium-nickel-cobalt-manganese-aluminum-containing complex oxide having a composition represented by a general formula: LiphixMn1-x-y-zCoyAlzO2-qFq (wherein 0.985p51.07, 0.3x505.0, 0.15y0.38, 0.2c21.05, and 0.5q5.0.5) is produced by dry mixing agglomerated nickel-cobalt-manganese complex oxyhydroxide particles, lithium carbonate, and aluminum compound particles and firing the resultant mixture in an oxygen-containing atmosphere.

(19)日本開特許庁(JP)

(12)公開特許公報(A)

(11) 特許出縣公開番号

特開2005-89225 (P2005-89225A) (43)公朔日 平成17年4月7日(2005.4.7)

(51) Int.C1.7	£ I		チーマコード (参考)
CO1G 53/00	COIG 53/00	A	46048
HO1M 4/58	HO1M 4/58		58050

審査請求 未請求 請求項の数 6 〇 6 (全 12 頁)

(21) 出額番号	特額2003-323426 (P2003-323426)	(71) 出颗人	
(22) 出願日	平成15年9月16日 (2003, 9, 16)		セイミケミカル株式金社
			神奈川県茅ヶ崎市茅ヶ崎3丁目2番10号
		(74) 代理人	100083494
			弁理士 大原 拓也
		(72) 発明者	数原 学
			神奈川県茅ヶ崎市茅ヶ崎三丁目2番10号
			セイミケミカル株式会社内
		(72) 発明者	三原 卓也
			神奈川県茅ヶ崎市芋ヶ崎三丁目2番10号
			セイミケミカル株式会社内
		(72) 発明者	先縛 佐獅
			棒奈川県茅ヶ崎市茅ヶ崎三丁目2番10号
			セイミケミカル株式会社内
			最終質に続く

(54) 【発明の名称】リチウムーニッケルーコパルトーマンガンーアルミニウム食育複合酶化物の製造方法

(57) 【要約】

【課題】 使用可能な電圧範囲が広く、充放電サイクル耐久性が高く、容量が高くかつ安全性の高いりチウム二次電池用正極活物質を入手容易なリチウム源を用い簡便なプロセスで製売する方法を参提する。

[解決手段] 一般式Li,Ni,Mn,-, ,,。Co,AI, O_2 。 F。(ただL, 0 . 9 8 \leq p \leq 1 . 0 7 , 0 . 3 \leq x \leq 0 . 5 , 0 . 1 \leq y \leq 0 . 3 8 . 0 < z \leq 0 . 0 5 , 0 \leq q \leq 0 . 0 5 である)で表される組成を有し、R - 3 m菱面体構造のリチウムーニッケルーコバルトーマンガンーアルミニウム合有複合酸化物を、ニッケルーコバルトーマンガン複合オキシ水酸化物凝集粒子と炭酸リチウムとアルミニウム化合物粒子を乾式 役者有雰囲気で焼成する工程を経て製造する。 [選択図] な 1.

【特許請求の範囲】

【請求項1】

ニッケルーコバルトーマンガン複合オキシ水酸化物凝集粒子と炭酸リチウム粒子と含て ルミニウム化合物粒子とを乾式混合し酸素含有雰囲気で焼成する工程を含むことを特徴と する、一般式Li。Ni、Mn: - x - y - x Co、Al, Oz - 。 F。 (ただし、0.9 $8 \le p \le 1$, 07, 0, $3 \le x \le 0$, 5, 0, $1 \le y \le 0$, 38, $0 < z \le 0$, 05,0 ≤a≤0、05である)で表される組成を有し、R-3m萎面体構造であるリチウムーニ ッケルーコパルトーマンガンーアルミニウム含有複合酸化物の製造方法。

[請求項2]

ニッケルーコバルトーマンガン複合オキシ水酸化物凝集粒子の比表面積が4~30m2 10 /gである請求項1に記載のリチウムーニッケルーコバルトーマンガンーアルミニウム含 有複合酸化物の製造方法。

【請求項3】

ニッケルーコバルトーマンガン複合オキシ水酸化物凝集粒子の粉体プレス密度が2.0 g/cm^a 以上である請求項1または2に記載のリチウムーニッケルーコバルトーマンガ ンーアルミニウム含有複合酸化物の製造方法。

[請求項4]

ニッケルーコバルトーマンガン複合オキシ水酸化物凝集粒子のCu-Ko線を使用した $X 總岡折において <math>2 \beta$ が $1 9 \pm 1$ 。の岡析ピークの半額幅が 0 、 $3 \sim 0$ 、 5 。である 讃求 項1ないし3のいずれか1項に記載のリチウムーニッケルーコバルトーマンガンーアルミ 20 ニウム含有複合酸化物の製造方法。

1請求項51

2が0、001~0、02である請求項1ないし4のいすれか1項に記載のリチウムー ニッケルーコバルトーマンガンーアルミニウム含有複合酸化物の製造方法。

【請求項6】 aが0、001~0、01である請求項1ないし4に記載のリチウムーニッケルーコバ ルトーマンガンーアルミニウム含有複合酸化物の製造方法。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

[0001]

本発明は、リチウム二次鑑池の正極活物質として好適な改良されたリチウムーニッケル ーコバルトーマンガンーアルミニウム含有複合酸化物の製造方法に関するものである。

【背景技術】

100021

近年、機器のボータブル化、コードレス化が進むにつれ、小型、軽量でかつ高エネルギ 一密度を有する非水電解液二次電池に対する期待が高まっている。非水電解液二次電池用 の活物質としては、LiCoO。、LiNiO。、LiMn。O.、LiMnO。等の、 リチウムと遷移金属との複合酸化物が知られている。

100031

その中で特に最近では、安全性が高くかつ安価な材料として、リチウムとマンガンの複 40 会職化物の研究が弱んに行なわれており、これらを正極活動質に用いて、リチウムを吸藏 、放出することができる農業材料等の負債活物質とを組み合わせることによる、富電圧、 高エネルギー密度の非水電解液二次電池の開発が進められている。

[0004]

一般に、非水電解液二次電池に用いられる正極活物質は、主活物質であるリチウムにコ バルト、ニッケル、マンガンをはじめとする遷移金属を間溶させた複合養化物からなり。 その用いられる遷移金属の種類によって、電気容量、可逆性、作動電圧、安全性などの電 極特性が異なる。

[0005]

例えば、LiCoO。. LiNi。 。Co。 ,O。のように、コバルトやニッケル 50

を閩斎させたR-3m菱面体岩塩層状複合酸化物を正極結物質に用いた非水電解液二次電池は、それぞれ140~160mAh/gおよび180~200mAh/gと比較的癌い容量密度を達成できるとともに、2.7~4.3 Vといった高い電圧域で良好な可逆性を示す。

[0006]

しかしながら、電池を加湿した際に、充電時の正極活物質と電解液溶媒との反応により 電池が発熱しやすくなるという問題や、原料となるコパルトやニッケルが高値であるので 活物質のコストが高くなる間野がある。

100071

特許文献 1 には、LiNi。、。Coo、。O₂の特性を改良すべく、例えばLiNi 10。、。Coo、。。Mno、。。O₂の提案と、その正極活動質中間体のアンモニウム 結構を利用した製造方法の関示がなされている。また、特許文献2には、特定の粒度分布を有するリチウム電池用ニッケルーマンガン 2 元系水酸化物原料のキレート剤を用いた製造方法について提案がなされているが、いずれのものにおいても、充放電容量とサイクル耐入性と安全性の3者を同時に満足する正極活物質は得られていない。 【0008】

・また、特許文献3および特許文献4には、リチウムーニッケルーコパルトーマンガン含 有複合酸化物の原料としてニッケルーコパルトーマンガン共沈木酸化物を用いることが提 案されている。しかしながら、ニッケルーコパルトーマンガン共沈木酸化物をリチウム化 台物と反応させて目的とするリチウムーニッケルーコパルトーマンガン含有複合酸化物を 製造するにあたり、リチウム化合物として木酸化リチウムを使用すると、リチウム化は比 報的速やかに進行するが、水像化リチウムを使用する場合は、1段の800~1000で の機成では機械が進みすぎ、均一なリチウム化が困難であり、得られたリチウム合有複合 酸化物の初期の充放電効率、初期放電容量、充放電サイクル耐入性がある問題があった。

1000091

これを悪けるためには、一旦500~700℃で焼成し、続いて焼成体を解幹した後、さらに800~1000℃で焼成する必要があった。また、水酸化リチウムは炭酸リチウムに酸べ高値であるほかりでなく、中間解砕や多段焼成等のプロセスコストが高い問題があった。一方、リチウム化合物として安価な炭酸リチウムを用いた場合は、リチウム化の反応が遅く、所望の電池特性を有するリチウムーニッケルーコバルトーマンガン含有複合20億化物を工業的に製造するのが困難であった。

[0010]

また、特許文献5には、ニッケルーマンガンーコバルト複合水酸化物を400℃で5時間焼成し、水酸化リチウムと混合した後焼成する方法が提案されている。しかしながら、この合成法は原料水酸化物の焼成工程があるために、その分、工程が複雑になるとともに製造コストが高くなり、また、原料コストの高い水酸化リチウムを使用するなどの難点がある。

100111

また、特許文献らには、ニッケルーマンガンーコパルト複合木酸化物を水酸化りチウム と混合した後、焼成する方法が提案されている。リチウム源は水酸化リチウムの方が炭酸 40 リチウムより粒子形状の制御や結晶性の制御などの面で有利であるとしている。また、ニッケルーマンガンーコパルト複合水酸化物を酸化物化した後、水酸化リチウムと混合後、焼成することも提案されている。しかしながら、いすれの方法も原料コストの高い水酸化 リチウムを使用する難点がある。

[0 0 1 2]

他方において、比較的安価なマンガンを原料とするLiMn₂O,からなるスピネル型 複合酸化物を活物質に用いた非水電解液二次電池は、充電時の正極活物質と電探液溶媒と の反応による電池の発熱が比較的発生しにくいものの、容量が上述のコパルト系およびニッケル系活物質にくらべ100~120mAh/gと低く、充放電サイクル耐久性が乏しいという課題があるとともに、3V未満の低い電圧領域で急速に劣化する課題もある。

30

[0013]

また、斜方晶Pmnm系あるいは単斜晶C2/m系のLiMnO。、LiMn。。。 Cr。。。、O。あるいはLiMn。。。Al。、、O。等を用いた電池は、安全性は高 く、初期容量が高く発現する例はあるものの、充放電サイクルにともなう結晶標造の変化 か起こりやすく、サイクル耐久性か不充分となる問題がある。

[0014]

【特許文献1】特闘平10-27611号公報

【特許文献2】特開平10-81521号公報

【特許文献3】特閱2002-201028号公報

【特許文献 4】 特關 2 0 0 3 - 5 9 4 9 0 号 公報

【特許文献5】特開2003-86182号公報

【特許文献 5 】 特開 2 0 0 3 - 8 6 1 8 2 号公報 【特許文献 6 】 特開 2 0 0 3 - 1 7 0 5 2 号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0 0 1 5]

したがって、本発明の課題は、リチウム二次電池の正極活物質に利用した際に、広い電 圧範囲での使用が可能となり、初期充放電効率が高く、重量容量密度が高く、体積容量密度が高く、体積容量密度が高く、大電流放電特性に優れ、しかも安全性の高化物粒子を安価なリチウム。 ルーコバルトーマンガンーアルミニウム含有複合酸化物粒子を安価なリチウム源を用いて 簡便なプロセスで製造する新規な方法を提供することにある。

【課題を解決するための手段】

[0016]

[0017]

また、本発明はニッケルーコバルトーマンガン複合オキシ水酸化物凝集粒子の比表面積 20 が4~30m²/gであるリチウムーニッケルーコバルトーマンガンーアルミニウム含有複合酸化物の製造方法を提供する。

[0018]

また、本発明はニッケルーコパルトーマンガン複合オキシ水酸化物凝集粒子の粉体プレス密度が2.0g~cm*以上であるリチウムーニッケルーコパルトーマンガンーアルミニウム合有報合酸化物の製造方法を提供する。

[0 0 1 9]

また、本発明はニッケルーロパルトーマンガン複合オキシ水酸化物凝集粒子のCu-K α 線を使用した X製画所において 2θ が 19 ± 1 * の回折ビークの半値幅が $0.3 \sim 0.5$ * であるリチウムーニッケルーコパルトーマンガンーアルミニウム含有複合酸化物の製 40 浩方法を継載する。

100201

また、本発明はzが0.001~0.02であるリチウムーニッケルーコバルトーマンガンーアルミニウム合有複合酸化物の製造方法を提供する。また、本発明はqが0.00 1~0.01であるリチウムーニッケルーコバルトーマンガンーアルミニウム合有複合酸化物の製造方法を提供する。

【発明の効果】

100211

本発明によれば、使用可能な電圧範囲が広く、充放電サイクル耐久性が高く、容量が高くかつ安全性の高いリチウム二次電池用正極活物質を入手容易なリチウム源を用い簡便な50

ブロセスで製造することが可能となる。

【発明を実施するための最良の形態】

100221

本発明により製造されるリチウムーニッケルーコバルトーマンガンーアルミニウム含有 複合酸化物は粒子状で、一般式Li。Ni $_{\star}$ M $_{1}$ $_{-\star}$ $_{-\star}$ $_{-\star}$ $_{-\star}$ C o, A I $_{\star}$ O $_{2}$ 。 F $_{4}$ (ただL。0、9 8 $_{\pm}$ 9 $_{\pm}$ 1、0 $_{7}$ 0、3 $_{5}$ x $_{5}$ 0、5 0、1 $_{\pm}$ y $_{5}$ 0 $_{5}$ 0 $_{5}$ 0、2 $_{\pm}$ 50、0 $_{5}$ 0、5 0 $_{5}$ 0 $_{7}$ 0 $_{8}$ 0 $_{7}$ 0 $_{8}$ 0 $_{7}$ 0 $_{7}$ 0 $_{7}$ 0 $_{8}$ 0 $_{7}$ 0 $_{7}$ 0 $_{7}$ 0 $_{7}$ 0 $_{7}$ 0 $_{8}$ 0 $_{7}$ 0 $_{7}$ 0 $_{7}$ 0 $_{8}$ 0 $_{7}$ 0 $_{7}$ 0 $_{7}$ 0 $_{8}$ 0 $_{7}$ 0 $_{7}$ 0 $_{8}$ 0 $_{7}$ 0 $_{7}$ 0 $_{8}$

[0023]

上記一般式において、pが0.98未満では放電容量が低下し、1.07超では放電容量が低下したり、充電時の電池内部のガス発生が多くなるのでともに不都合である。xが10.3未満では安定なR-3m菱価体構造をとりにくくなり、0.5を超えると安全性が低下するので採用できない。xの好ましい範囲は0.32~0.42である。yが0.1 未満であると初期充放電効率や大電流放電特性が低下するので好ましくなく、0.38超であると安全性が低下するので好ましくない。yの好ましい範囲は0.23~0.35である。zが0.05超であると初期放電容量が低下するので好ましくない。安全性向上効果を発現させるために、zの好ましくい範囲は0.001~0.02である。

100241

フッ素は安全性、初期充款電効率さらには大電流放電特性の改善を図るために含有させられるが、gが0.05以下であることが重要である。gが0.05起であると、放電容量が低下するので好ましくない。gの好ましい範囲は0.001~0.01である。さら20 に本発明では、NiとMnの原子比は1±0.05であると電池特性が向上するので好ましい。

[0025]

100261

上記ニッケルーコバルトーマンガン複合水酸化物凝集粒子の合成に用いられるニッケルーコバルトーマンガン塩水溶液としては、硫酸塩混合水溶液、硝酸塩混合水溶液、 混合水溶液、塩化物混合水溶液等が例示される。反応系に供給されるニッケルーコパルトーマンガン塩混合水溶液における金属塩の濃度は、合計で0.5~2.5モル/L(リットル)が好ましい。

100271

また、 反応系に保給されるアルカリ金属水酸化物水溶液としては、水酸化ナトリウム水 溶液、水酸化カリウム水溶液、水酸化リチウム水溶液が好ましく例示される。このアルカ 40 リ金属水酸化物水溶液の濃度は、15~35モル/しが好ましい。

100281

アンモニウムイナン供給体は、ニッケル等と錯塩を形成することにより、減密かつ球状の複合水酸化物を得るために機能する。アンモニウムイオン供給体としては、アンモニア、 硫酸アンモニウム塩水溶液または硝酸アンモニウム塩等が好ましく例示される。アンモニアまたはアンモニウムイオンの濃度は2~20モル/Lが針ましい。

[0029]

ニッケルーコバルトーマンガン複合水酸化物凝集粒子の療法を、より具体的に説明する と、ニッケルーコバルトーマンガン塩混合水溶液と、アルカリ金属水酸化物水溶液と、ア ンモニウムイオン供給体とを連続的もしくは間欠的に反応槽に供給し、反応槽のスラリー 50 を強力に攪拌しつつ、反応槽のスラリーの湿度を30~70℃の範囲内の一定温度(変動 幅:±2℃好ましくは±0.5℃)に輔御する。温度30℃未満では折出反応が遅く、球状の粒子を得にくくなる。70℃超ではエネルギーが多量に必要となるので好ましくない。特に好ましい反応温度は40~60℃の範囲内の一定温度が選ばれる。

[0030]

また、反応槽のスラリーのpHは、10~13の範囲内の一定pH(変動幅:±0.1、好ましくは±9.05)になるようにアルカリ金属水像化物水溶液の供給速度を制御することにより保持する。pHが10未満であると結晶が成長し過ぎるので好ましくない。pHが13を超えるとアンモニアが揮散しやすくなるとともに微粒子が多くなるので好ましくない。

100311

反応情における滞留時期は、0.5~30時間が好ましく、特に5~15時間が好ましい。スラリー濃度は500~1200g/Lとするのが好ましい。スラリー濃度が500g/Lとするのが好ましくない。スラリー濃度が500g/L未満であると、生成粒子の充填性が低下するので好ましくない。スラリー中のニッケルイオン濃度は、好ましくは100pm以下、特に好ましくは30pm以下である。ニッケルイオン濃度が高すぎると結晶が成長し過ぎるので好ましくない。

100321

温度、p H、滞留時間、スラリー濃度およびスラリー中イオン濃度を適宜制御することにより、所覚の平均粒径、粒径分布、粒子密度を有するニッケルーコパルトーマンガン複 20 合水酸化物凝集粒子を得ることができる。反応は1段で行なう方法よりも多段で反応させる方法が、緻密かつ平均粒径4~12 μ mの球状であり、かつ、粒度分布の好ましい中間体が得られる。

100331

ニッケルーコバルトーマンガン塩水溶液と、アルカリ金属水酸化物水溶液と、アンモニウムイオン供給体とをそれぞれ連続的もしくは間欠的に反応槽に供給し、反応によってまされることが、対象な水酸化物粒子を含むスラリーを、反応槽より連続的あるいは間欠的にオーバーフローあるいは抜き出し、これを濾過、水洗することにより、粉末状(粒子状)のニッケルーコパルトーマンガン複合水酸化物が得られる。生成物のニッケルーコパルトーマンガン複合水酸化物粒子は、生成粒子性状を制御するために 28 一部を反応槽に戻してもよい。

[0034]

ニッケルーコバルトーマンガン複合オキシ水酸化物凝集粒子は、上記ニッケルーコバルトーマンガン複合水酸化物凝集粒子に酸化剂を作用させることにより得られる。具体例としては、ニッケルーコバルトーマンガン複合水酸化物を水溶液を増加るようリー中に溶液空気等の変化剂を共存させるか、あるいはニッケルーコバルトーマンガン複合水酸化物を水溶液に分散させてスラリーとし、酸化剂として、空気、次亜塩素酸ツーダ、通酸化水素水、通磁酸カリ、臭素等を供給し、10~60℃で5~20時間反応させ、得られた複合オキシ水酸化物凝集粒子を濾過水洗して合成される。次亜塩素酸ソーダ、過硫酸カリ、臭素等を酸化剤とすると含は、平均金属価数が約3であるオキシ化されたNi、・Mni・・。・、・。・、〇00日決沈体が得られる。

[0035]

ニッケルーコバルトーマンガン複合オキシ水酸化物凝集粒子の粉体プレス密度は2.0 g/cm 以上が好ましい。粉体プレス密度が2.0 g/cm 未満であると、リチウム塩と競成した際のプレス密度を高くするのが困難となるので好ましくない。特に好ましい粉体プレス密度は2.2 g/cm 以上である。また、このニッケルーコバルトーマンガンを食るオキシ水酸化物凝集粒子は略球状であることが望ましく、その平均粒径D50は3~15 μ mが好ましい。さらに、このニッケルーコバルトーマンガン複合オキシ水酸化物 無集粒子は、Cu-Ka線を使用したX線回折において、2 θ が19±1。の回折ビークの半値幅が0、3~0、5°であることが好ましい。

100361

また、上記ニックルーコバルトーマンガン複合オキシ水酸化物凝集粒子の金属の平均価数は2、6以上が好ましい。平均価数が2、6未満であると炭酸リナウムとの反応速度が低下するので好ましくない。平均価数は特に好ましくは2、8~3、2である。

[0037]

本発明においては、製造プロセスの簡便性・操作性および原料の入手性を高める観点から、リチウム源として炭酸リチウムを用いることが重要である。炭酸リチウムの形態としては、主に操作性の面から平均粒径1~50μmの粉体が好ましい。

[0038]

本発明で製造されるリチウムーニッケルーコパルトーマンガンーアルミニウム含有複合 10 酸化物の粉末を0,96 t/cm³の圧力でプレス充填したときの粉体プレス密度は2.

6 g/c m³以上であることが好ましく、これによれば、活物質粉末にバインダと溶剤と を混合してスラリーとなして集電体アルミ箔に途エ・乾燥・ブレスした際に体積当たりの 容量を高くすることができる。特に好ましくい粉体プレス密度は2.9 g/c m²以上で あるが、このような粉体プレス密度は、粉体の粒径分布を適正化することにより達成され る。すなわち、粒径分布に幅があり、少粒径の体積分率が20~50%であり、大粒径の 粒径分布を強くすること等により高密度化が図れる。

100391

本発明によるリテウムーニックルーコバルトーマンガンーアルミニウム含有複合酸化物において、酸素原子の一部をフッ素で置換する場合は、炭酸リチウムに加えてフッ素化合物を派肌した混合物を使用して焼成する。ファ素化合物としては、フッ化・プ・ウム、フッ化アンモニウム、フッ化ニッケル・フッ化ロバルトを例示することができる。また、塩化フッ素やフッ素ガス、フッ化ホ素ガス、三フッ化チッソ等のフッ素化剤を反応させてもよい。

[0 0 4 0]

本発明によるリチウムーニッケルーコパルトーマンガンーアルミニウム含有複合酸化物は、一何として、上記ニッケルーコパルトーマンガン複合オキシ水酸化物粒子と炭酸リチウム粒子と含アルミニウム化合物粒子との混合物を酸素含有雰囲気中で固相法800~1050℃にて4~40時間焼成することにより得られる。焼成は必要により、多段焼成で行ってもよい。

[0041]

このリチウム二次電池用のリチウム含有複合酸化物は、特に充板電サイクル安定性の面から、R-3n菱面体構造を有する活物質であることが必要である。また、疑成雰囲気は酸素含有雰囲気であることが必要である。こうすることで高性能の電池特性が得られる。大気中でもリチウム化反応自体は進行するが、酸素濃度は25%以上が電池特性向上のために好ましく、特に好ましくは40%以上である。

100421

本発明のリチウム含有複合酸化物の粉末に、アセチレンプラック。黒鉛、ケッチエンプラック等のカーボン系導電材と結合材を混合することにより正極合物が形成される。結合材を混合することにより正極合物が形成される。結合 40 メチルセルロース、アクリル樹脂等が用いられる。本発明のリチウム含有複合酸化物の粉末と導電材と結合材ならびに結合材の治療または分散媒からなるスラリーをアルミニウム 治野の正極集電体に塗工・乾燥およびプレス圧延せしめて正様活物質層を正極集電体上に 野球する。

100431

上記正極活物質層を備えたリチウム電池において、電解質溶液の溶媒としては炭酸エステルが好ましく採用される。炭酸エステルは環状、鎖状いずれも使用できる。環状炭酸エステルとしてはプロピレンカーボネート、エチレンカーボネート、BE)等が倒示される。鎖状炭酸エステルとしてはジメチルカーボネート、ジエチルカーボネート(DEC)、エチルメチルカーボネート、メチルインプロピルカーボネ 50

ート等が例示される。

[0044]

上記浸騰エステルは単独使用でも2種以上の混合使用でもよい。また、他の溶験と混合 して使用してもよい。また、負極活物質の材料によっては、負状炭酸エステルと環状炭酸 エステルを伸用すると、放電特性、サイクル耐火性、充放電効率が改良できる場合がある。 また、これらの有機溶媒にファ化ビニリデンーペキウフルオロブロビルン共産合体(例 えばアトケム社カイナー)。ファ化ビニリデンーパーフルオロブロビルビニルエーテル共 産合体等を添加し、下記の容質を加えることによりゲルボリマー電解管としてもよい。

100451

[0046]

負極活物質には、リチウムイオンを吸蔵、放出可能な材料が用いられる。この負極活物質を形成する材料は特に限定されないが、例えばリチウム金属、リチウム合金、炭素材料、用期表14,15族の金属を主体とした酸化物、炭素化合物、炭化ケイ素化合物、酸化 20ケイ素化合物、酸化チクン、炭化ホウ素化合物等が発げられる。

100471

炭素材料としては、さまざまな熱分解条件で有機物を熱分解したものや人造黒鉛、天然 黒鉛、土壌黒鉛、膨張黒鉛、鱗片状黒鉛等を使用できる。また、酸化物としては、酸化ス ズを主体とする化合物が使用できる。負極集電体としては、銅箔、ニッケル箔などが用い られる。

[0048]

正極および貧極は、活物質を有機溶媒と混練してスラリーとし、該スラリーを金属箔集電体に塗布、乾燥、ブレスして得ることが好ましい。リチウム電池の形状についても特に制約はない。シート状(いわゆるフイルム状), 折り畳み状、着囤型有底円筒形, ボタン ²⁰ 形等が用途に応じて選択される。

【実施例1】

[0049]

100501

○、071モル/Lのベルオキソ二硫酸カリウムと、1モル/Lの水酸化ナトリウムと 含含有する水溶液60重量部に対して、このニッケルーマンガンーコバルト共沈水酸化物 凝集粒子を1重量部の割合で混合し、15℃で8時間機件混合した。反応後、濾過・水洗 を繰り返し行い、乾燥することによりニッケルーマンガンーコバルト共沈オキシ水酸化物 凝集粒子粉末N1,/, Mn,/, Co,/, OOHを得た。

[0 0 5 1]

この粉末について、X線同析装置(理学電機社製RINT2100期)を用いてCu- 50

K a 線を使用し、40 KV − 40 mA、サンプリング側隔の、0 2 0°、フーリエ変操積 繋時間 2. 0 秒での粉末X線回折において得られたXRD回折スペクトルによりC 0 ○ ○ 日に線飯の回折スペクトルが確認できた。また、2 0 が 1 9° 付近の回折ピークの半値幅は は0.400°であった。また、2 0 w t 9 硫酸水溶液中で、F e 2° * 共存下においてニッケルーマンガシーコンルト共沈オラン水酸化物凝集粒子粉末を溶解し、ついで 0.1 で ル/しのKM n 2 ○、溶液にて滴定を行った結果より、得られたニッケルーマンガンーコ さんとする組成であることが確認できた。

100521

このニッケルーマンガンーコパルト共沈オキシ水酸化物凝集粒子粉末の平均粒径は9 μ 10 mであった。また、BET社による比表面積は13.3 3m / gであった。この粉末のSEM写真により、0.1~0、5 μ 10 mの鱗片状ー次粒子が多数凝集して二次粒子を形成していることが分かった。また、このニッケルーマンガンーコパルト共沈オキシ水酸化物凝集粒子粉末を0.96 t/cm³の圧力で油圧プレスして体積と重量とから粉末プレス密度を求めたところ、2.18 g/cm³であった。

[0053]

このニッケルーマンガンーコバルト共沈オキシ水酸化物凝集粒子粉末と炭酸リチウム粉末と水酸化アルミニウム粉末を混合し、酸素濃度40積%の雰囲気中900℃で10時間焼成、粉砕して平均粒径9.5μmの複合酸化物粉末を合成した。複合酸化物を元素分析分析した結果、この複合酸化物はLi.。。(Ni、、、Mn;、3 С 0;、、3)。。。,Al。、。, 〇ょであった。

[0054]

[0055]

[0 0 5 6]

そして、25℃の温度雰囲気下で、正極活物質1gにつき10mAで4.3Vまで定電流充電し、正極活物質1gにつき10mAにて2.7Vまで定電流放電して充放電試験を行ない、初回完放電時の放電合量および充放電効率と、150mA/gで売放電試験を行い、放電容量を求めた。また、25℃の温度雰囲気下で、電池安全性評価のため、4.3V売電後のセルを解体し、正極をエチレンカーボネートともに密閉容器に入れて試料となし、示淡走業無測定装置を用い、具温させたともの発熱ピーク温度を求めた。10m50

20

A/gでの初期充放電効率は91、8%かつ初期放電容量は163mAh/g,150mA/gでの初期放電容量は143mAh/g,発熱ビーク温度は272℃であった。

【実施例2】 【0057】

[実施例3]

100581

【実施例4】

【0059】 実施例1において、水酸化アルミニウムの代わりにファ化アルミニウムを添加した他は 実施例1と同様にして正極活物質粉末を合成し、その粉末物性と電池性能を求めた。正極 40 に対した。 $(N1: _{1}, _{3}, _{5})$ にの。 $(N1: _{1}, _{2}, _{3})$ にの物末の $(N1: _{1}, _{2}, _{3})$ にののがたのの。 $(N1: _{1}, _{2}, _{3})$ にのの単値幅がの。 $(N1: _{1}, _{2}, _{3})$ にの。 $(N1: _{1}, _{3}, _{3})$ にの。 $(N1: _{1}, _{2}, _{3})$ にの。 $(N1: _{1}, _{2}, _{3})$ にの。 $(N1: _{1}, _{3}, _{3}, _{3}, _{3}, _{3})$ にの。 $(N1: _{1}, _{3},$

[比較例1]

100601

【産業上の利用可能性】

[0061]

本発明によれば、の正極活物質に利用した際に、広い電圧輸開で使用可能であり、初期 无放電効率、重量容異密度および体積容量密度がいずれも高く、大電流放電特性に優れ、 しかも安全性および入手性に優れたリチウム二次電池を実現できる。 プロントページの続き

(72)発明者 上田 幸一郎

神奈川県等ヶ崎市等ヶ崎三丁目2番10号 セイミケミカル株式会社内

(72)発明者 若杉 幸満

神奈川県拳ヶ崎市等ヶ崎三丁目2番10号 セイミケミカル株式会社内

ドターム(参考) 4C048 AA04 AA06 AB01 AC06 AD04 AD06 AE05 AE06

SH050 AA02 AA08 AA15 AA19 BA16 BA17 CA08 CA09 CB01 CB02

CB05 CB07 CB08 CB12 H402 H407 H408 H413